



# ® A Terinzagelegging 11 8901258

#### Nederland

•	_		
٠	$\sim$		
ı	Э.	n.	L
	7		-

- 54 5-Halogeno-2',3'-didec xycytidinederivaten in geneesmiddelen voor het behandelen van retrovirus-infecties.
- (51) Int.CI<sup>5</sup>.: CO7H 19/06, A61K 31/70.
- (1) Aanvrager: Stichting Rega V.Z.W. te Leuven, België.
- Gem.: Ir. R. Hoijtink c.s.
  Octrooibureau Arnold & Siedsma
  Sweelinckplein 1
  2517 CK 's-Gravenhage.

- 21) Aanvrage Nr. 8901258.
- 23 Ingediend 19 mei 1989.
- **32** -
- 33 --
- **(31)** -
- 62 .
- 43: Ter inzage gelegd 17 december 1990.

De aan dit blad gehechte stukken zijn een afdruk van de oorspronkelijk ingediende beschrijving met conclusie(s) en eventuele tekening(en).

5-Halogeno-2',3'-dideoxycytidinederivaten in geneesmiddelen voor het behandelen van retrovirus-infecties.

De uitvinding betreft nieuwe dideoxycytidine derivaten en hun toepassing in een therapeutisch middel voor het behandelen van retrovirus-infecties zoals AIDS en met AIDS verwante ziekten.

- AIDS of verworven immunodeficientiesyndroom is een pandemische immunosuppressieve ziekte, die het gevolg is van een uitputting aan helper T-lymfocyt cellen in het menselijk lichaam. De veroorzaker is geldentificeerd als een retrovirus en wordt "humaan immunodeficiëntievirus" oftewel HIV ge-
- 10 noemd. Op het moment zijn twee verschillende typen (HIV-1 en HIV-2) van dat retrovirus beschreven; beide typen kunnen AIDS of met AIDS-verwante ziekten opwekken, ofschoon HIV-1 wijder verspreid is dan HIV-2.

Vele pogingen tot het vinden van geschikte anti-HIV 15 middelen zijn reeds in het werk gesteld en van vele stoffen en verbindingen is gerapporteerd dat zij de replicatie van HIV (doorgaans type 1) in vitro tegengaan. Voor een overzicht zie E. De Clercq, Anticancer Res., 7, 1023-1038 (1987).

Onder de voorgestelde anti-HIV verbindingen is 3'-azido-2',3'-dideoxythymidine (azidothymidine of AZT) op het moment de enige verbinding die klinisch bruikbaar is gebleken bij het behandelen van AIDS-patiënten, vergelijk Fischl et al, New Engl.J.Med. 317, 185-191 (1987).

Bij proeven in vitro is naast 3'-azido-2',3'-dide-25 oxythymidine ook 3'-fluor-2',3'-dideoxythymidine een krachtige inhibitor van de HIV-replicatie gebleken, vergelijk Balzarini et al, Biochemical Pharmacology, 37, 2847-2856 (1988). Verder vindt men een krachtige anti-HIV werking bij 5-chloor-3'-azido- en 5-chloor-3'-fluor-derivaten van 2',3'-

30 dideoxyuridine, vergelijk Balzarini et al, Biochemical Pharm., 38, 869-894 (1939).

3 S C L E E .

In de cytidinereeks blijkt 2',3'-dideoxycytidine een krachtige anti-HIV inhibitor te zijn, evenals het 2',3'-didehydroderivaat daarvan, terwijl de 3'-azido- en 3'-fluor-derivaten daarvan minder krachtig werkzaam zijn, vergelijk 5 Balzarini et al, l.c., 1988.

Bij voortgezet onderzoek is thans gevonden dat 5-halogeno-3'-azido-, 5-halogeno-3'-fluor- en 5-halogeno-2',3'-didehydro-derivaten van 2',3'-dideoxycytidine een krachtige en selectieve anti-HIV werking hebben, welke met die van 2',3'-dideoxycytidine vergelijkbaar is. Dit betekent dat de genoemde verbindi gen met voordeel kunnen worden gebruikt in farmaceutische preparaten tegen AIDS en met AIDS verwante ziekten, en in het algemeen in farmaceutische preparaten tegen retrovirus-infecties met inbegrip van hepatitis B.

De 5-halogeno-3'-azido-, 5-halogeno-3'-fluor- en 5-halogeno-2',3'-didehydro-derivaten van 2',3'-dideoxycytidi- . ne zijn nieuwe stoffen die langs elke gebruikelijke route voor nucleoside-analogen kunnen worden gesynthetiseerd. Bij 20 voorkeur wordt eerst een corresponderend 2',3'-dideoxyuridi- nederivaat gemaakt, dat dan met een bekende methode in een 2',3'-dideoxycytidine derivaat wordt omgezet. Het halogeen- atoom op de 5-plaats wordt bij voorkeur eerst ingevoerd als de substituent op de 3'-plaats reeds aanwezig is.

Opgemerkt wordt dat onder "halogeno" zowel chloro, bromo, iodo als fluoro wordt verstaan. Momenteel geniet chloro de voorkeur.

Thans volgen enkele voorbeelden voor de synthese van de stoffen volgens de uitvinding.

Synthese voorbeeld 1

5-chloro-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine.

2,6 g (4,95 mmol) 5'-O-monomethoxytrityl-3'-azido-2',3'-dideoxyuridine werd omgezet met 1,0 g (7,5 mmol) N-chloorsuccinimide in 100 ml pyridine. Door opwerken en chromatografische

35 zuivering werd 2,52 g (4,5 mmol, 91%) van een lichtbruin schuim verkregen, dat tezamen met watervrij pyridine werd

verdampt en opgelost in 50 ml dichloorethaan-pyridine (5:1). Aan de gekoelde oplossing (0°C) werd in 20 minuten 20 ml 10%'s oplossing var. trifluormethaansulfonzuuranhydride in 1,2-dichloorethaan toegedruppeld. Na drie uren bij kamertem-5 peratuur was blijkens TLC (CHCl3-MeOH 95:5) het uitgangsmateriaal volledig omgezet. Het mengsel werd in 200 ml met ammoniak verzadigde methanol gegoten. De oplossing werd een nacht bij kamertemperatuur doorgeroerd, waarop blijkens TLC naast het uitgangsmateriaal een nieuw produkt in nagenoeg gelijke 10 hoeveelheden aanwezig was. Na concentratie werd het residu opgelost in ethylacetaat en gewassen met water en met pekel. De organische laag werd gedroogd, drooggedampt en gezuiverd waardoor 1,00 g (1,78 mmol, 40%) teruggewonnen 5-chloro-5'-O-monomethoxytrityl-3'-azido-2',3'-dideoxyuridine en 1,26 g 15 (2,25 mmol, 50%) 5-chloro-5'-O-monomethoxytrityl-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine als schuim werd verkregen. UV (MeOH)  $\lambda_{\text{max}}$ 288 nm. Dit schuim werd 30 minuten bij 60°C behandeld met 100 ml 80%'s azijnzuur. Na adsorptie op silicagel werd het mengsel gezuiverd (CHCl3 tot CHCl3-MeOH 94:6; waardoor 20 380 mg (1,32 mmol) van een lichtgeel schuim werd verkregen dat kristalliseerde uit MeOH-diethylether. Opbrengst 221 mg (0,77 mmol, 34%), smp.: 173-175°C (dec). UV (MeGH)  $\lambda_{max}$  289 nm (  $\epsilon = 7300$ ),  $\lambda_{min}$  264 nm. MS, E/2 285 (5, M), 146 (45, 5+2H), 145 (100, 3+H), 142 (9, S), 110 (27, 25 18 MMR (DMSO-d<sub>k</sub>) 0: 2.34 (d, H-2', H-2"), 3.67 (m, H-5', H-5"), 3.86 (d, H-3'), 4.37 (c, J = 5.5Hz, H-4'), 5.32 (br,  $5^{4}$ -0H), 6.03 (t, J = 5Hz, H-I'), 7.20 (br) and 7.83 (br) (NH<sub>2</sub>), 8.20 (s, H-6) ppm. <sup>13</sup>C NM9 (DMSO-d<sub>6</sub>) %: 37.3 (C-2'), 59.5 (C-3'), 60.4 (C-5'), 84.5 and 85.7 (C-1', C-4'), 99.2 (C-5), 139.2 (C-6), 153.5 (C-2), 161.5 (C-4) ppm. Ana1.  $(c_9H_{11}CIN_6O_3)$  C.H.M.

## Synthese voorbeeld 2

5-chloro-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine
760 mg (2,47 mmol) 5-chloro-5'-O-acetyl-3'-fluor-2',3'-dide-

-901256.

oxyuridine werd opgelost in 24 ml dichlcorethaan-pyridine (5:1) en gekoeld in een ijs-zoutbad. In 10 minuten werd 10 ml 10%'s oplossing van trifluormethaansulfonzuur anhydride in dichloorethaan toegedruppeld, waarna het mengsel 3 uren bij 5 cmgevingstemperatuur werd doorgeroerd. Blijkens TLC (CHCl3-MeOH 95:5) was het uitgangsmateriaal volledig omgezet. De inhoud werd uitgegoten in 100 ml met ammoniak verzadigde methanol en 15 uren doorgeroerd. Daarna waren blijkens TLC (CHCl3-MeOH 9:1) twee nucleosidische produkten aanwezig waar-10 van het snelst bewegende produkt gezamelijk migreerde met het gedeacyleerde uitgangsmateriaal. Door flits-chromatografische zuivering (CHCl<sub>3</sub>-MeOH 97:3 tot 9:1) werd 286 mg (1,08 mmol, 43%) 5-chloro-3'-fluor-2',3'-dideoxyuridine teruggewonnen en 600 mg onzuiver bruin schuim verkregen. Na intensieve zuive-15 ring werd 148 mg (0,46 mmol, 22%) van de titelverbinding geīsoleerd als een wit schuim dat kristalliseerde uit MeOHaceton. Smp.: 179-180°C.

### Synthesevoorbeeld 3

5-chloro-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine.
1,46 g (5,46 mmol) 5'-O-propionyl-2',3'-didehydro-2',3'-dide35 oxyuridine werd in een opbrengst van 81% omgezet tot 5'-Opropionyl-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine met behulp
van triazool en 0-chloorphenyl dichloorfosfaat, volgens de

methode van Sung voor omzetting van uridine- tot cytidine derivaten. Vergelijk W.L. Sung, J. Org. Chem. 47, 3623-3628 (1982).

UV (MeOH)  $\lambda_{\text{max}}$ 271 en 237 nm.

Reactie met benzoëzuuranhydride in watervrij pyridine gaf het N-gebenzoyleerde produkt in 93% opbrengst. UV (MeOH)  $\lambda_{\max}$  261 en 304 nm.

Het beschermde nucleoside-analoog werd in pyridine 30 minuten bij 100°C behandeld met 1,5 equivalenten N-chloro10 succinimide. Intensieve opwerking leverde 38% van het 5-chloorprodukt naast 21% teruggewonnen materiaal.
UV (MeOH) \( \lambda\_{max} \) 261 en 331 nm.

Deprotectie met methanol, verzadigd met ammoniak, leverde tenslotte 62% van het titelprodukt dat kristalliseer15 de uit methanol-diethylether. Smp.: 144-145°C.

UV (MeOH)  $\lambda_{\text{max}}$  288 as (  $\epsilon$ = 6760),  $\lambda_{\text{min}}$  267 nm. MS,  $\pm$ /z 243 (2, M), 145 (47, 5 ± B), 110 (100, 8±d=Cl), 98 (48, S=H). <sup>1</sup>H NMR 10MSO-d<sub>6</sub>) &: 3.03 (4, 1 = 2.6 Hz after exchange with  $L_2$ 0, H=S', H=S'), 4.81 (m; H=+'), 5.07 (t, J = 5Hz, S'=6H), 5.91 (dm,  $L_{2^{+},3}$ , = 3.7 Hz, H=2'), 6.94 (m, H=1'), 7.21 (8r) and 7.84 (b) (MH<sub>2</sub>), 5.14 (t, H=6) ppm. <sup>13</sup>C NMR (DMSO=d<sub>6</sub>) Si 51.9 (0=Si), 87.4 (C=4'), 90.2 (C=1'), 99.0 (C=5), 126.7 (C=3'), 134.4 (C=2'), 146.1 (C=6), 153.9 (C=2), 161.5 (C=4) ppm. Anal.  $(C_9H_{10}^{-1}(1N_3O_3), C_3H_3N_3)$ 

Bij proeven die tot de uitvinding leidden, werd gevonden dat de verbindingen uit de synthesevoorbeelden 1, 2 en 3 in staat zijn de cytopathogeniciteit van HIV-1 in MT-4 cellen te remmen in een 50% effectieve dosis (ED50) van 30 resp. 9µM, 14µM en 15µM. Ze zijn nagenoeg even aktief tegen

- resp. 9μM, 14μM en 15μM. Ze zijn nagenoeg even aktief tegen de replicatie van HIV-2. Bovendien zijn de verbindingen van synthesevoorbeeld 1 en 2 nauwelijks giftig voor de MT-4 cellen, zodat zij een hoge selectiviteitsindex hebben, evengoed of zelfs beter dan die van 2',3'-dideoxycytidine.
- Bij onderzoek naar het vermogen om de door Moloney murine sarcoma virus (MSV) opgewekte transformatie van murine C3H/3T3 fibroblasten tegen te gaan, bleek geen van de deriva-

Eggerif 8.

ten uit de synthesevoorbeelden enige antivirale aktiviteit te vertonen bij concentraties tot 1000µM. Dit in tegenstelling tot azidothymidine dat een doeltreffende inhibitor van het MSV is (ED50=0,027µM) en tot 2',3'-dideoxycytidine dat een 5 ED50 van 10µM heeft. Niettemin wordt aangenomen dat de genoemde derivaten voldoende antivirale activiteit hebben tegen menselijke retrovirussen die menselijke cellen infecteren.

Op grond van deze gegevens zijn de genoemde verbin-10 dingen bruikbaar in geneesmiddelen tegen AIDS en met AIDS verwante ziekten en in het algemeen in geneesmiddelen tegen retrovirusinfecties met inbegrip van hepatitis B.

Therapeutische preparaten die de verbindingen volgens de uitvinding als aktief bestanddeel voor het behandelen 15 van retrovirusinfecties zoals AIDS of met AIDS verwante ziekten in de humane praktijk bevatten, kunnen de vorm hebben van poeders, suspensies, oplossingen, sprays, emulsies, zalven of crèmes en kunnen worden gebruikt voor locale toediening voor intranasale, rectale, vaginale en ook voor orale of 20 parenterale (intraveneuze, intradermale, intramusculaire, intrathecale etc.) toediening. Dergelijke preparaten kunnen worden bereid door de aktieve verbindingen te combineren (bijv. door mengen, oplossen etc.) met pharmaceutisch aanvaardbare excipientia van neutrale aard (zoals waterige of 25 niet-waterige oplosmiddelen, stabilisatoren, emulgatoren, detergentia, additieven) en verder desgewenst met kleur- en geurstoffen. De concentratie van het aktieve bestanddeel in het therapeutische preparaat kan sterk variëren tussen 0,1% en 100% afhankelijk van de wijze van toediening. Verder kan 30 de dosis van het toe te dienen aktieve bestanddeel variëren tussen 0,1 mg en 100 mg per kilogram lichaamsgewicht.

De anti-HIV eigenschappen van de 5-halogeno-2',3'dideoxycytidinederivaten volgens de uitvinding worden gedocumenteerd door de volgende voorbeelden die niet in beperkende
35 zin dienen te worden gelezen. Daarin worden 2',3'-dideoxycytidine en 3'azido-2',3'-dideoxythymidine ter vergelijking
gebruikt.

De in de voorbeelden gebruikte virussen waren HIV-1 en HIV-2, resp. verkregen uit de kweekvloeistof van aanhoudend met HIV-1 geïnfecteerde H9 cellen en uit de kweekvloeistof van aanhoudend met HIV-2 geïnfecteerde CEM cellen. Verster werd gebruik gemaakt van Moloney murine sarcoma virus (MSV), bereid uit tumoren die opgewekt waren door infectie in vivo van drie dagen oude NMRI-muizen (vergelijk De Clercq et al, Proc. Soc. Exp. Biol. Med., 137, 590-594, 1971).

De in de voorbeelden gebruikte cellen waren MT-4

10 cellen zoals beschreven door I. Miyoshi et al, Gann Monogr.

28, 219-218 (1982). Deze cel en werden gekweekt in een cultuurmedium bestaande uit RPMI-1640 medium, gesupplementeerd met 20 mM Hepes buffer, 10% (v/v) geInaktiveerd foetaal kalverserum en 2 mM glutamine. Dit RPMI-1640 medium is een

15 standaardmedium dat aporganische meet

15 standaardmedium dat anorganische zouten zoals NaCl, NaHCO $_3$ , Na $_2$ HPO $_4$  etc., alsmede glucose, diverse aminozuren en diverse vitaminen bevat.

Vijf verschillende stoffen werden als testverbindingen gebruikt, nl:

20 AzddClCyd: 5-chloro-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine,
FddClCyd: 5-chloro-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine,
D4ClC: 5-chloro-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine,
ddCyd: 2',3'-dideoxycytidine,

AzddThd: 3'-azido-2',3'-dideoxythymidine.

25

#### Voorbeeld 1

Remming van de cytopathogene werking van HIV-1.

De testverbindingen werden gewaardeerd op hun remmend effect op de cytopathogene werking van HIV-1 in MT-4 30 cellen.

In een eerste reeks proeven werden MT-4 cellen (5x10<sup>5</sup> cellen/ml) gesuspendeerd in een vers kweekmedium bestaande uit RPMI-1640 medium met naast de genoemde toevoegingen nog 0,075% (w/v) NaHCO3, 2,5 µg/ml Fungizone (Squibb

35 N.V.). De suspensie werd geïnfecteerd met 200 CCID<sub>50</sub> aan HIV-1 per mm celsuspensie (1 CCID<sub>50</sub> is de infectieve dosis voor 50% van de celkweek). Onmiddellijk na het infecteren

werden 100 µl porties van de celsuspensie in de holtes van een testplaat samengebracht met 100 µl porties van geschikte verdunningen van de testverbindingen. Elke holte van 200 µl bevatte zodoende 20 CCID<sub>50</sub> aan HIV en 5x10<sup>4</sup> MT-4 cellen. 5 Na vijf dagen incuberen bij 37°C in een vochtige atmosfeer met beheersing van het CO<sub>2</sub>-gehalte werd het aantal levensvatbare cellen geteld.

Een tweede reeks proeven, parallel aan de eerste, werd uitgevoerd met niet-geïnfecteerde celculturen, die in 10 tegenwoordigheid van verschillende concentraties van de test-verbindingen werden geïncubeerd. Ook hier werd na afloop het aantal levensvatbare cellen geteld. Uit de gevonden waarden werden de 50% effectieve dosis (ED50) en de 50% cytotoxische dosis (CD50) berekend, dat wil zeggen de concentraties aan 15 testverbinding die nodig waren om het aantal levensvatbare cellen in de met virus geïnfecteerde, resp. de niet-geïnfecteerde celkweken met 50% te verminderen.

De resultaten zijn weergegeven in tabel 1.

20	Verbinding	ED <sub>50</sub>	CD <sub>50</sub>
	AzddClCyd	<b>9</b>	923
	FddClCyd	14	1000
	D4ClC	15	170
25	ddCyd	0,27	39
	AzddThd	0,002	5,2

Uit de tabel blijkt dat de drie verbindingen uit de synthesevoorbeelden 1-3 een waarde voor ED<sub>50</sub> van resp. 9μM, 30 14μM en 15μM hebben. Twee van de drie verbindingen hebben bovendien een uiterst geringe giftigheid (hoge waarde van CD<sub>50</sub>) zodat hun the apeutische index even groot als die van ddCyd of zelfs beter zal zijn.

Proeven met HIV-2 gaven een zelfde beeld te zien.

#### Voorbeeld 2

Effect van diverse toevoegingen op de anti-HIV werking.

De proeven van voorbeeld 1 werden herhaald in
tegenwoordigheid van diverse toevoegingen, waarna het effect

van deze toevoegingen werd bepaald.

In een eerste reeks proeven werden MT-4 cellen (106 cellen per ml) gesuspendeerd in een vers kweekmedium zoals genoemd in voorbeeld 1. De suspensie werd geInfecteerd met 200 CCID50 aan HIV-1 per ml celsuspensie. Daarna werden 50µl porties van de geInfecteerd celsuspensie in de holtes van

een testplaat samengebracht met 100µl porties van een geschikte verdunning van een testverbinding en 50µl porties van een medium dat bepaalde toevoegingen bevatte. Na vijf dagen incuberen bij 37°C in een vochtige atmosfeer met beheersing van het CO2-gehalte werd het aantal levensvatbare

15 cellen geteld.

Een tweede reeks proeven, parallel aan de eerste, werd uitgevoerd met niet-geïnfecteerde celculturen, ook hier werd na afloop het aantal levensvatbare cellen geteld. Uit de gevonden waarden werden de waarden van ED50 en CD50 berekend, 20 op dezelfde wijze als in voorbeeld 1.

De gebruikte toevoegingen waren:

dCyd 2'-deoxycytidine

dThd 2'-deoxythymidine

THU tetrahydrouridine

25 dTHU 2'-deoxytetrahydrouridine

De resultaten, tezamen met die van voorbeeld 1, zijn in Tabel 2 vermeld.

# Tabel 2

Verbinding	Toevoeging	ED <sub>50</sub>	CD <sub>50</sub>
		( Mu )	(M4)
AzddClCyd	Geen		•
	dCyd (1 mM)	9	923
		> 500	>500
	dThd (250µM) + dCyd (1mM)	≥ 500	>500
	THU (250 μg/ml) + dTHU (250 mg/ml	.)≥500	>500
	dCyd (1 mM) + THU (250 μg/ml)+	>500	>500
	+dTHU (250 μg/ml)	-	
FddClCyd	Geen	• •	
-	dCyd (1 mM)	14	> 1000
	dThd (250 µM) + dCyd (1 mM)	> 500	> 500
•	THU (250 μg/ml) + dTHU (250 μg/ml	249	> 500
	dCvd (1 mm) + mui (250 uz/ml	) 248	>500
	dCyd (1 mM) + THU (250 μg/ml) + dTHU (250 μg/ml)	>500	<b>&gt;</b> 500
D4ClC	Geen	15	170
	dCyd (1 mM)	> 100	170
	dThd (250 µM) + dCyd (1 mM)	>100	223
·	THU (250 μg/ml) + dTHU (250 μg/ml)	>100	211
	dCyd (1 mM) + THU (250 µg/ml) +	7.100	220
	dTHU (250 μg/ml)	7100	213
ddCyd	Geen		
	dCyd (1 mM)	0,2	
		56	<i>&gt;</i> 500
	dThd (250 μM) + dCyd (1 mM)	14	>500
	THU (250 μg/ml) + dTHU (250 μg/ml)	14	>500
	dCyd (1 mM) + THU (250 µg/ml) + dTHU (250 µg/ml)	424	> 500
AzddThd	Geen	0 00	2 5,2
	dCyd (1 mM)	•	>>100 >>100
	dThd (250 μM) + dCyd (1 mM)		>>100
	THU (250 μg/ml) + dTHU (250 μg/ml)		
	dCyd (1 mM) + THU (250 μg/ml) +		2 4,3
	dTHU (250 μg/ml)	0,00	2 40

Uit tabel 2 blijkt dat de toevoeging van 1000 µM dCyd resulteerde in een duidelijke teruggang van de anti-HIV activiteit van de verbindingen uit de synthesevoorbeelden 1-3. Een soortgelijke teruggang trad ook op bij toevoeging 5 van THU + dTHU en van dCyd+THU-dTHU.

In dit opzicht waren de verbindingen van de synthesevoorbeelden vergelijkbaar met ddCyd oftewel 2',3'-dideoxy-cytidine. Daaarentegen zijn de resultaten niet vergelijkbaar met die van azidothymidine, waar een toevoeging van dCyd of van dCyd + dThd wel een teruggang in anti-HIV activiteit tengevolge heeft, maar een toevoeging van THU+dTHU, of van THU+dTHU+dCyd geen effect heeft.

Verder blijkt dat de cytostatische activiteit van de verbindingen uit de synthesevoorbeelden 1 en 2 door de 15 toevoegingen aanzienlijk worden verminderd, evenals bij 2',3'-dideoxycytidine, terwijl de verbinding van synthese-voorbeeld 3 hier een afwijkend gedrag vertoont.

#### Voorbeeld 3

20 Remming van Moloney murine sarcoma virus (MSV).

De testverbindingen werden gewaardeerd op hun remmend effect op de transformatie van C3H muizenembryofibroblasten door Moloney murine sarcoma virus (MSV).

C3H cellen werden in een dosis van 20000 cellen per 25 ml in de holtes van een testplaat met 48 holtes gebracht. Na 24 uren werden de celkweken geïnfecteerd met 80 focusvormende eenheden MSV en 120 minuten later werd het kweekmedium vervangen door 1 ml vers medium dat uiteenlopende concentraties van testverbindingen bevatte. Na zes dagen werd de transformatie van de celkweken microscopisch waargenomen.

Uit de proeven bleek dat geen van de verbindingen uit de synthesevoorbeelden 1-3 enige antivirale werking bij concentraties tot 1000 μM vertoonde. Daarentegen werd de transformatie door AzddThd doeltreffend geremd (ED<sub>50</sub>=0,027μM) 35 terwijl ddCyd een ED<sub>50</sub> van 10 μM vertoonde.

on the second of the second of

# CONCLUSIES.

- 1. Verbinding gekozen uit de groep van 5-halogeno-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine, 5-halogeno-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine en 5-halogeno-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxy-cytidine.
- 5. 2. 5-chloro-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine.
  - 3. 5-chloro-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine.
  - 4. 5-chloro-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine.
- 5. Farmaceutisch preparaat ten gebruike bij het behandelen van retrovirusinfecties, welk preparaat een ver10 binding uit de groep van 5-halogeno-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine, 5-halogeno-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine en
  5-halogeno-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine als actief
  bestanddeel bevat.
- 6. Farmaceutisch preparaat volgens conclusie 5, 15 welk preparaat het actieve bestanddeel in een concentratie tussen ca. 0,1 en ca. 100 gewichts% bevat.
  - 7. Farmaceutisch preparaat volgens conclusie 5, welk preparaat de vorm heeft van een poeder, suspensie, oplossing, spray, emulsie, zalf of crème.
- 8. Farmaceutisch preparaat ten gebruike bij het behandelen van AIDS of met AIDS verwante ziekten welk preparaat een verbinding uit de groep van 5-halogeno-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine, 5-halogeno-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine en 5-halogeno-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine 25 als actief bestanddeel bevat.
  - 9. Farmaceutisch preparaat volgens conclusie 8, welk preparaat het actieve bestanddeel in een concentratie tussen ca. 0,1 en ca. 100 gewichts% bevat.
- 10. Farmaceutisch preparaat volgens conclusie 8, 30 welk preparaat de vorm heeft van een poeder, suspensie, oplossing, spray, emulsie, zalf of crème.
  - 11. Werkwijze voor het behandelen van retrovirusinfecties, welke hierin bestaat dat men een verbinding uit de groep van 5-halogeno-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine, 5-halo-
- 35 geno-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine en 5-halogeno-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine toedient aan een patient lijdende aan een retrovirusinfectie.

- 12. Werkwijze voor het behandelen van AIDS of een met AIDS verwante ziekte, welke hierin bestaat dat men een verbinding uit de groep van 5-halogeno-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine, 5-halogeno-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine en 5-halogeno-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine toedient aan een patient lijdende aan AIDS of een met AIDS verwante ziekte.
- 13. Toepassing van een verbinding gekozen uit de groep van 5-halogeno-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine, 5-halogeno-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine en 5-halogeno-2',3'-didehydro-2',3'-dideoxycytidine voor het bereiden van een farmaceutisch preparaat tegen retrovirusinfekties en hepatitis B.
- 14. Toepassing van een verbinding, gekozen uit de groep van 5-halogeno-3'-azido-2',3'-dideoxycytidine, 5-halo-15 geno-3'-fluor-2',3'-dideoxycytidine en 5-halogeno-2',3'-dide-hydro-2',3'-dideoxycytidine voor het bereiden van een farmaceutisch preparaat tegen AIDS en met AIDS verwante ziekten.

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

## **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.